

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Equip WNV emulsie injectabilă pentru cai.

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

Fiecare doză de 1ml conține:

Substanță activă

Virusul inactivat al bolii West Nile, tulpina VM-2 RP* 1.0-2.2

* Potență relativă prin metoda in vitro, comparată cu un vaccin de referință eficient la cai.

Adjuvant

Ulei SP 4.0%– 5.5% (v/v)

Pentru lista completă a excipienților, vezi punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cai

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a cailor în vârstă de 6 luni și mai mari împotriva virusului West Nile (VWN) prin reducerea numărului de cai cu viremie după infecția cu VWN tulpinile din liniile 1 sau 2 și prin reducerea duratei și severității semnelor clinice împotriva virusul VWN tulpinile din linia 2.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după prima vaccinare.

Durata imunității: 12 luni după prima vaccinare pentru tulpinile din linia 1 a VWN. Pentru tulpinile din linia 2 durata imunității nu a fost stabilită.

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Vaccinarea poate interfera cu starea sero-epidemiologică existentă. Totuși, cum răspunsul IgM în urma vaccinării nu este frecvent, un rezultat pozitiv al testului IgM-ELISA este un indicator puternic al infecției pe cale naturală cu virusul West Nile. Dacă se suspectează infecția ca rezultat al unui răspuns pozitiv al testului IgM, vor trebui realizate teste adiționale pentru a determina cu siguranță dacă animalul este infectat sau vaccinat.

Nu au fost realizate studii specifice care să demonstreze absența interferențelor anticorpilor maternali derivați în momentul vaccinării. De aceea este recomandat să nu se vaccineze mânji cu o vârstă mai mică de 6 luni.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de auto-injecție, ingestie, contact cu pielea, accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare, după vaccinare, la locul injecției, s-au raportat reacții tranzitorii, sub forma unei inflamații locale, moderate (maxim 1 cm diametru) care s-au resorbit spontan, în maxim 1-2 zile și care sunt asociate câteodată cu durere și depresie moderată.

Ca la oricare vaccin, rar, ocazional, pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apare o astfel de reacție trebuie administrat fără întârziere, tratament potrivit.

Frecvența reacțiilor adverse a fost definită folosind următoarea convenție:

- foarte comune (mai mult de 1 din 10 animale ce prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- comune (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 100 de animale)
- necomune (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 1.000 de animale)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 10.000 de animale)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal la 100 de animale, incluzând rapoartele izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Poate fi folosit în timpul gestației sau lactației.

Nu au fost realizate studii pentru demonstrarea eficacității vaccinului la iepi gestante. Ca o consecință, nu poate fi exclus ca imunodepresia tranzitorie observată uneori în timpul gestației să intervină în absorbția vaccinului.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare intramusculară.

Administrați întreg conținutul seringii (1 ml), printr-o injecție intramusculară adâncă, în zona laturii gâtului, respectând următorul program:

- Vaccinarea primară: prima injecție la vârsta de 6 luni, a doua injecție cu 3-5 săptămâni mai târziu.

- Revaccinarea: deși schema nu a fost validată în totalitate, o măsură suficientă de protecție va fi atinsă după un rapel anual cu o singură doză de 1 ml.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate reacții adverse în afara celor prezentate la punctul 4.6 după administrarea unei doze duble de vaccin.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Substanțe Imunologice pentru Ecvidee – Vaccinuri antivirale inactivate pentru cai. Codul veterinar ATC: QI05AA10

Vaccinul stimulează imunitatea activă împotriva virusului West Nile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Mediu minim esențial (MEM)

Tampon fosfat salin

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal așa cum este ambalat pentru vânzare:
Seringă preumplută din sticlă: 2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă de polipropilena pre-umplută cu doza unică (1 ml) închisă cu vârf din cauciuc tip bromobutilic. Ambalaj: Cutie cu 2, 4 sau 10 seringi cu ace cu doza unică.

Nu toate formele de prezentare sunt comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Produsul neutilizat sau deșeurile rezultate de la acest produs medicinal veterinar trebuie eliminate conform cerințelor locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/08/086/004-006

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari: 21/11/2008
Data ultimei reînnoiri: 12/09/2013

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentelor: (<http://www.ema.europa.eu/>).

INTERDICȚII PENTRU VÎNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Fabricarea, importul, deținerea, vânzarea, eliberarea și/sau utilizarea Equip WNV este sau poate fi interzisă în anumite State Membre, pe întregul teritoriu sau pentru anumite zone ale teritoriului acestora, în conformitate cu legislația națională. Orice persoană care intenționează să fabrice, importe, dețină, vândă, să elibereze și/sau să utilizeze Equip WNV trebuie să consulte autoritatea competentă în domeniul a Statului Membru respectiv, referitor la politicile de vaccinare existente, înainte de fabricare import, deținere, vânzarea, utilizarea și/sau furnizarea.

ANNEX II

- A. PRODUCĂTORII SUBSTANȚEI BIOLOGIC ACTIVE ȘI PRODUCĂTORUL
RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA SAU UTILIZAREA**
- C. DECLARAȚIE REFERITOARE LA LIMITELE MAXIME DE REZIDUURI**

**A. PRODUCĂTORII SUBSTANȚEI BIOLOGIC ACTIVE ȘI PRODUCĂTORUL
RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI**

Numele și adresa producătorului de substanțe biologice active:

Zoetis Inc.
2000 Rockford Road,
Charles City, IA 50616
SUA

Numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriei de produs:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIUM

**B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE PRIVIND
ELIBERAREA SAU UTILIZAREA**

Produs medicinal veterinar supus eliberării cu prescripție veterinară.

În conformitate cu prevederile art.71 din Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului, cu modificările ulterioare, un Stat Membru poate, conform legislației naționale proprii, să interzică fabricarea, producția, importul, deținerea, vânzarea, eliberarea și/sau utilizarea produsului medicinal veterinar, pe întregul teritoriu sau pentru anumite zone ale teritoriului acestora, dacă se stabilește că:

- a) Administrarea produsului la animale va interfera cu implementarea programelor naționale pentru diagnostic, control și eradicare a bolilor la animale sau va provoca dificultăți în certificarea absenței contaminării la animalele vii sau în alimente ori alte produse obținute de la animalele tratate.
- b) Boala pentru care produsul este destinat a conferi imunitate este în mare măsură, absentă în teritoriu respectiv.

C. DECLARAȚIE REFERITOARE LA LIMITELE MAXIME DE REZIDUURI

Substanța activă fiind un principiu de origine biologică destinată pentru a determina o stare de imunitate activă nu este în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 470/2009

Excipienții (inclusiv adjuvanții) enumerați în secțiunea 6.1 din SPC sunt fie substanțe permise pentru care tabelul 1 al anexei la Regulamentul Comisiei (UE) nr. 37/2010 indică faptul că nu sunt necesare LMR sau sunt considerate a nu intra în sfera de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 470/2009 atunci când sunt utilizați ca în acest produs medicinal veterinar.

ANNEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie cu 2, 4, sau 10doze unice cu seringi pre-umplute.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Equip WNV emulsie injectabilă pentru cai

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

Fiecare doză de 1ml contine:

Substanță activă

Virusul inactivat bolii West Nile tulpina VM-2

(1.0 – 2.2 RP)

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

2 seringi doza unică.

4 seringi doza unică.

10 seringi doza unică.

5. SPECII TINTA

Cai

6. INDICATIE (INDICATII)**7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare intramusculară.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile

9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna/anul}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” SI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

„Numai pentru uz veterinar”. Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Fabricarea, importul, deținerea, vânzarea, eliberarea și /sau utilizarea acestui produs medical veterinar este sau poate fi interzisă în anumite State Membre, pe întreg teritoriul sau numai pentru anumite zone ale teritoriului acestora, vezi prospectul pentru informații suplimentare.

14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR”

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/08/086/004 (2 seringi de sticlă doză unică)
EU/2/08/086/005 (4 seringi de sticlă doză unică)
EU/2/08/086/006 (10 seringi de sticlă doză unică)

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {numar}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Seringă cu doză unică

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Equip WNV emulsie injectabila pentru cai.

2. CANTITATEA SUBSTANȚĂ (SUBSTANTE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Virusul inactivat al bolii West Nile tulpina VM-2

3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

i.m.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {numar}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna/anul}

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

B. PROSPECT

**PROSPECT PENTRU:
Equip WNV Emulsie injectabilă Pentru cai**

1. NUMELE SI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EquipWNV emulsie injectabilă pentru cai.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare doză de 1ml contine:

Substanță activă	
Virusul inactivat al bolii West Nile, tulpina VM-2	RP* 1.0-2.2

* Potența relativă prin metoda in vitro, comparată cu un vaccin de referință eficient la cai.

Adjuvant	
Ulei SP	4.0%-5.5% (v/v)

4. INDICAȚIE (INDICATII)

Pentru imunizarea activă a cailor în vârstă de 6 luni și mai mari împotriva virusului West Nile (VWN) prin reducerea numărului de cai cu viremie după infecția cu virusul West Nile tulpinile din liniile 1 sau 2 și prin reducerea duratei și severității semnelor clinice împotriva virusul West Nile de tulpinile din linia 2.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după prima vaccinare.

Durata imunității: 12 luni după prima vaccinare pentru tulpinile din linia 1 a VWN. Pentru tulpinile din linia 2 durata imunității nu a fost stabilită.

5. CONTRAINDICATII

Nu există

6. REACTII ADVERSE

În cazuri foarte rare, după vaccinare, la locul injecției, s-au raportat reacții tranzitorii, sub forma unei inflamații locale, moderate (maxim 1 cm diametru) care s-au resorbit spontan, în maxim 1-2 zile și care sunt asociate câteodată cu durere și depresie moderată.

Ca la oricare vaccin, rar, ocazional, pot apare reacții de hipersensibilitate. Dacă apare o astfel de reacție trebuie administrat fără întârziere, tratament potrivit.

Frecvența reacțiilor adverse a fost definită folosind următoarea convenție:

- foarte comune (mai mult de 1 din 10 animale ce prezintă reacții adverse în timpul unui tratament).
- comune (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 100 de animale).
- necomune (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 1.000 de animale).
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 10.000 de animale).
- foarte rare (mai puțin de 1 animal la 100 de animale, incluzând rapoartele izolate).

Daca observați efecte adverse serioase nementionate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII TINTA

Cai

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare intramusculară.

Administrați întreg conținutul seringii (1 ml), printr-o injecție intramusculară adancă, în zona laturii gâtului, respectând următorul program:

- Vaccinarea primară: prima injecție la vârsta de 6 luni, a doua injecție cu 3-5 săptămâni mai târziu.
- Revaccinarea: deși schema nu a fost validată în totalitate, o măsură suficientă de protecție va fi atinsă după un rapel anual cu o singură doză de 1 ml.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA

Nu se aplica.

10. TIMP DE ASTEPTARE

Zero zile

11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la vederea si indemâna copiilor.

Depozitați și transportați între (2 °C – 8 °C).

A nu se congela.

Protejați de lumină.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizarea la animale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Vaccinarea poate interfera cu starea sero-epidemiologică existentă. Totuși, cum răspunsul IgM în urma vaccinării nu este frecvent, un rezultat pozitiv al testului IgM-ELISA este un indicator puternic al infecției pe cale naturală cu virusul West Nile. Dacă se suspectează infecția ca rezultat al unui răspuns pozitiv al testului IgM, vor trebui realizate teste adiționale pentru a determina cu siguranță dacă animalul este infectat sau vaccinat.

Nu au fost realizate studii specifice care să demonstreze absența interferențelor anticorpilor maternali derivați în momentul vaccinării. De aceea este recomandat să nu se vaccineze mânji cu o vârstă mai mică de 6 luni.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar:

În caz de auto-injecție, ingestie, contact cu pielea, accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație

Vaccinul poate fi folosit în timpul gestației sau lactației. Totuși, nu au fost realizate studii pentru demonstrarea eficacității vaccinului la iepe gestante. Ca o consecință, nu poate fi exclus ca imunodepresia tranzitorie observată uneori în timpul gestației să intervină în absorbția vaccinului.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccine înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

Utilizarea Equip-ului W.N.V. reduce numărul cailor cu viremie după o infecție naturală, dar e posibil să nu o prevină sistematic.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ

Întrebați medicul veterinar cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri ar trebui să ajute la protejarea mediului.

14. DATA ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Informații detaliate referitoare la acest produs sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentelor (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. ALTE INFORMATII

Seringă de polipropilena pre-umplută cu doza unică (1 ml) închise cu vârf din cauciuc tip bromobutilic. Ambalaj: Cutie cu 2, 4 sau 10 seringi cu ace cu doza unică.

Nu toate formele de prezentare sunt comercializate.

Fabricarea, importul, deținerea, vânzarea, eliberarea și / sau utilizarea Equip WNV poate fi interzisă într-un stat membru, pe întregul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională. Orice persoană care intenționează să producă, să importe, posedă, să vânda, să furnizeze și să folosească Equip WNV trebuie să consulte autoritatea competentă în domeniu a statului membru respectiv, referitor la politicile de vaccinare existente înainte de fabricarea, importul, deținerea, vânzarea, eliberarea și / sau utilizarea.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, va rugăm contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium SA
Tél/Tel.: +32 (0) 800 99 189

Lietuva

Oriola Vilnius UAB
Tel: +370 610 05088

Република България

Zoetis Belgium SA
Тел: +359 2 4775791

Luxembourg / Luxemburg

Zoetis Belgium SA
Tél/Tel.: +352 8002 4026

Česká republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
Tel: +420 257 101 111

Magyarország

Zoetis Hungary Kft.
Tel: +361 224 5222

Danmark

Zoetis Finland Oy
Tlf: +358 (0)9 4300 40

Malta

Agrimed Limited
Tel: +356 21 465 797

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Tel: +49 30 330063 0

Nederland

Zoetis B.V.
Tel: +31 (0)10 714 0900

Eesti

Oriola Vilnius UAB
Tel: +370 610 05088

Norge

Zoetis Finland Oy
Tlf: +358 (0)9 4300 40

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Τηλ.: +30 210 6791900

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Tel: +43 1 2701100 110

España

Zoetis Spain, S.L.
Tel: +34 91 4191900

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 2234800

France

Zoetis France
Tél: +33 (0)810 734 937

Portugal

Zoetis Portugal, Lda.
Tel: +351 21 042 72 00

Hrvatska

Zoetis B.V., Podružnica Zagreb za promidžbu
Tel: +385 1 644 1460

Ireland

Zoetis Belgium SA
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Finland Oy
Sími: +358 (0)9 4300 40

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Tel: +39 06 3366 8133

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Τηλ.: +30 210 6791900

Latvija

Oriola Vilnius UAB
Tel: +370 610 05088

România

Zoetis România S.R.L.
Tel: +40 21 202 3083

Slovenija

Zoetis B.V., Podružnica Zagreb za promidžbu
Tel: +385 1 644 1460

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 4300 40

Sverige

Zoetis Finland Oy
Tel: +358 (0)9 4300 40

United Kingdom

Zoetis UK Limited
Tel: +44 (0) 845 300 8034